(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-151749 (P2001-151749A)

(43)公開日 平成13年6月5日(2001.6.5)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマユード(参考)
C 0 7 C 405/0	00 502	C 0 7 C 405/00	502A 4C086
A61K 31/5	5575	A 6 1 K 31/5575	4H006
A61P 9/0	00	A 6 1 P 9/00	
27/0	06	27/06	
43/0	00 112	43/00	112
	·	審査請求 未請求	請求項の数7 OL (全 13 頁)
(21)出願番号	特願平11-333280	(71) 出願人 000002	819
		大正製	莱株式会社
(22)出願日	平成11年11月24日(1999.11.24)	東京都	豐島区高田3丁目24番1号
		(71) 出願人 000172	282
		佐藤	史衛
		神奈川	県藤沢市鵠沼東 2 - 1 -901
•		(72)発明者 佐藤	史衛
		神奈川	県藤沢市鵠沼東 2 – 1 –90l
		(72)発明者 田名見	学
		東京都	豊島区高田3丁目24番1号 大正製
		薬株式	会社内
		(74)代理人 100074	114
		弁理士	北川 富造
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 プロスタグランジン誘導体

(57)【要約】

【課題】本発明の目的は、PGD2様のアゴニスト作用、睡眠誘発作用を有する新規なPG誘導体を提供することにある。

【解決手段】式

[
$$\{\ell \in I\}$$
]
$$X$$

$$X$$

$$S(O)_{p}(CH_{2})_{m}ZCO_{2}R^{2}$$

$$HO$$

$$R^{1}$$

$$HO$$

$$(I)$$

(式中、Xは α 又は β 置換のハロゲン原子を示し、Yはエチレン基、ビニレン基又はエチニレン基を示し、Zはエチレン基、ビニレン基、エチニレン基、S(O) p(C H_2) n又はO(C H_2) nを示し、 R^1 は C_{3-10} のシクロアルキル基、 C_{1-4} のアルキル基で置換された C_{3-10} のシクロアルキル基で置換された C_{1-4} のアルキル基、 C_{5-10} のアルキル基、

 C_{5-10} のアルケニル基、 C_{5-10} のアルキニル基又は架橋 環式炭化水素基を示し、 R^2 は水素原子、 C_{1-10} のアルキル基又は C_{3-10} のシクロアルキル基を示し、mは $1\sim$ 4の整数を示し、nは $1\sim$ 3の整数を示し、pは0、1又は2を示を示す。)で表されるプロスタグランジン誘導体、その製薬学的に許容される塩またはその水和物。

1

【特許請求の範囲】 【請求項1】 式 *【化1】

(式中、Xは α 又は β 置換のハロゲン原子を示し、Yは エチレン基、ビニレン基又はエチニレン基を示し、Zは エチレン基、ビニレン基、エチニレン基、S(O) p(CH₂)n又はO(CH₂)nを示し、R¹はC₃₋₁₀のシ クロアルキル基、C1-4のアルキル基で置換されたC 3-10のシクロアルキル基、C3-10のシクロアルキル基で 置換されたC1-4のアルキル基、C5-10のアルキル基、 C5-10のアルケニル基、C5-10のアルキニル基又は架橋 環式炭化水素基を示し、R2は水素原子、C1-10のアル キル基又はC3-10のシクロアルキル基を示し、mは1~ 4の整数を示し、nは1~3の整数を示し、pは0、1 又は2を示す。)で表されるプロスタグランジン誘導 体、その製薬学的に許容される塩またはその水和物。 【請求項2】式(I)において、R1はC3-10のシクロ アルキル基、C1-4のアルキル基で置換されたC3-10の シクロアルキル基、C3-10のシクロアルキル基で置換さ れたC1-4のアルキル基、C5-10の分枝鎖状アルキル 基、C6-10の分枝鎖状アルケニル基、C6-10の分枝鎖状 アルキニル基又は架橋環式炭化水素基である請求項1に 30 記載のプロスタグランジン誘導体、その製薬学的に許容 される塩又はその水和物。

【請求項3】式(I)において、Xが α 又は β 置換の塩素原子または臭素原子であり、 R^1 が C_{3-10} のシクロアルキル基又は C_{3-10} のシクロアルキル基で置換された C_{1-4} のアルキル基であり、 R^2 は水素原子、 C_{1-10} のアルキル基である請求項1に記載のプロスタグランジン誘導体、その製薬学的に許容される塩又はその水和物。

【請求項4】式(I)において、Yがビニレン基である 請求項1~3のいずれかに記載のプロスタグランジン誘 40 導体、その製薬学的に許容される塩又はその水和物。 【請求項5】式(I)において、Yがエチニレン基であ る請求項1~3のいずれかに記載のプロスタグランジン

誘導体、その製薬学的に許容される塩又はその水和物。 【請求項6】式(I)において、p=0である請求項1 ~5のいずれかに記載のプロスタグランジン誘導体、そ※ ※の製薬学的に許容される塩又はその水和物。

【請求項7】請求項1~6に記載のプロスタグランジン 誘導体、その製薬学的に許容される塩又はその水和物を 含有することを特徴とする医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規なプロスタグランジン誘導体、その製薬学的に許容される塩又はその水和物に関する。

[0002]

【従来の技術】プロスタグランジン(以下PGと称する)は微量で種々の重要な生理作用を発揮することから、医薬への応用を意図して天然PGから夥しい数の誘導体の合成と生物活性の検討が行われてきており、多数の文献をはじめ、特開昭52-100446号公報、特表平2-502009号などで報告されている。このうち特表平2-502009号には、9位がハロゲンで置換された一群のPG誘導体が開示されている。また、

[K-H Thierauchら、ドラッグ・オブ・ザ・フューチャー (Drug of the Future)、第17巻、第809ページ(1992年)] に、PGD2様のアゴニスト活性を有しているPG誘導体が報告されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、PG D2様のアゴニスト作用および睡眠誘発作用を有する新 規なPG誘導体を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意研究を 進めた結果、下記式(I)で表される新規プロスタグラ ンジン誘導体が、上記目的を達成できることを見出し、 本発明を完成した。

【0005】すなわち、本発明は、式(I)

[0006]

【化2】

(式中、Xは α 又は β 置換のハロゲン原子を示し、Yは 10*ルヘキシル基、2-プロピルペンチル基、2-プロピル エチレン基、ビニレン基又はエチニレン基を示し、乙は エチレン基、ビニレン基、エチニレン基、S(O) p (CH2) n又はO (CH2) nを示し、R1はC3-10のシ クロアルキル基、C1-4のアルキル基で置換されたC 3-10のシクロアルキル基、C3-10のシクロアルキル基で 置換されたC1-4のアルキル基、C5-10のアルキル基、 C5-10のアルケニル基、C5-10のアルキニル基又は架橋 環式炭化水素基を示し、R2は水素原子、C1-10のアル キル基又はC3-10のシクロアルキル基を示し、mは1~ 又は2を示を示す。)で表されるプロスタグランジン誘 導体、その製薬学的に許容される塩またはその水和物で ある。また、本発明は一般式(I)で表されるプロスタ グランジン誘導体、その製薬学的に許容される塩または その水和物を含有することを特徴とする医薬組成物であ る。

【0007】本発明においてビニレン基とは、シス又は トランスビニレン基を意味する。

【0008】ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原 子、臭素原子又はヨウ素原子である。

【0009】C3-10のシクロアルキル基の例としては、 シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル 基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基などが挙げ られる。

【0010】C1-4のアルキル基で置換されたC3-10の シクロアルキル基の例としては、メチルシクロプロピル 基、メチルシクロヘキシル基、エチルシクロヘキシル基 などが挙げられる。

【0011】C3-10のシクロアルキル基で置換されたC 1-4のアルキル基の例としては、シクロプロピルメチル 基、シクロブチルメチル基、シクロペンチルメチル基、 シクロペンチルエチル基、シクロヘキシルメチル基、シ クロヘキシルエチル基、シクロヘプチルメチル基などが 挙げられる。

【0012】C5-10のアルキル基とは、直鎖状又は分枝 鎖状のアルキル基を意味し、例えばペンチル基、ヘキシ ル基、ヘプチル基、オクチル基、1-メチルペンチル 基、2-メチルペンチル基、1-メチルヘキシル基、2 -メチルヘキシル基、2,4 -ジメチルペンチル基、2 -エチルペンチル基、2-メチルヘプチル基、2-エチ*50

ヘキシル基、2,6-ジメチルヘプチル基などが挙げら れる。

【0013】C6-10のアルケニル基とは、直鎖状又は分 枝鎖状のアルケニル基を意味し、例えば3-ペンテニル 基、4-ヘキシニル基、5-ヘプテニル基、4-メチル -3-ペンテニル基、2,4-ジメチルペンテニル基、 6-メチル-5-ヘプテニル基、2,6-ジメチル-5 -ヘプテニル基などが挙げられる。

【0014】C5-10のアルキニル基とは、直鎖状又は分 4の整数を示し、nは1~3の整数を示し、pは0、1 20 枝鎖状のアルキニル基を意味し、例えば3 -ペンチニル 基、3-ヘキシニル基、4-ヘキシニル基、1-メチル ペンター3-イニル基、2-メチルペンター3-イニル 基、1-メチルヘキサ-3-イニル基、2-メチルヘキ サー3ーイニル基などが挙げられる。

> 【0015】架橋環式炭化水素基の例としては、ボルニ ル基、ノルボルニル基、アダマンチル基、ピナニル基、 ツヨイル基、カルイル基、カンファニル基などが挙げら れる。

【0016】R2のC1-10のアルキル基とは、直鎖状又 30 は分枝鎖状のアルキル基を意味し、例えばメチル基、エ チル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソ ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペン チル基、2-エチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキ シル基、1-エチルブチル基、ヘプチル基、イソヘプチ ル基、オクチル基、ノニル基、デシル基などが挙げられ る。

【0017】製薬学的に許容される塩の例としては、ナ トリウム、カリウムなどのアルカリ金属との塩、カルシ ウム、マグネシウムなどのアルカリ土類金属との塩、ア 40 ンモニア、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペン チルアミン、ベンジルアミン、ピペリジン、モノエタノ ールアミン、ジエタノールアミン、モノメチルモノエタ ノールアミン、トロメタミン、リジン、テトラアルキル アンモニウム、トリス (ヒドロキシメチル) アミノメタ ンなどとの塩が挙げられる。

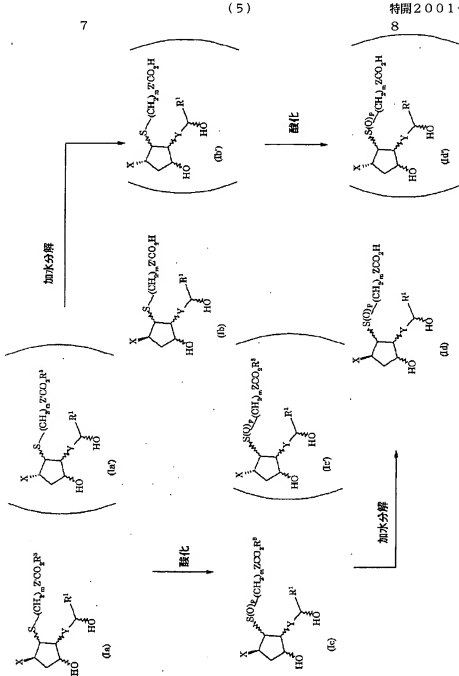
[0018]

【発明の実施の形態】式(1)の化合物は、例えば以下 の反応式に要約する方法により製造できる。

[0019]

【化3】

【化4】



(反応式中、Y'はエチレン基又はビニレン基を示し、 Z'はエチレン基、ビニレン基、エチニレン基、S(C H2) n又はO(CH2) nを示し、R3はC1-10のアルキ ル基又はC3-10のシクロアルキル基を示し、TBSはt ertーブチルジメチルシリル基を示し、X,Y,Z, R1, m, n, pは前記と同意義である。) 上記反応式 を説明すると、

(1) まず、式(II) で示される化合物 (Kurozumi, S. et al., Chem. Pharm. Bull., 33, 2359-2385(1985).) に、式(III)で示されるチオール化合物0.8~

2.0当量、必要に応じて塩基(例えば、トリエチルア*50 エン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、塩化メ

40*ミン、ピリジン、塩基性アルミナ、NaOMe、テトラ -n-ブチルアンモニウム ヒドロキシドなど) 0.01 ~2.0当量を-50~50℃、好ましくは-20℃~ 室温で有機溶媒(例えば、メタノール、エタノール、テ トラヒドロフラン、ジエチルエーテル、n-ヘキサン、 酢酸エチルなど)中で反応させることにより式(IV) の化合物を得る。

【0020】(2)式(IV)の化合物を式(V)ある いは式(V')で表される化合物 O.8~2.0 当量と -78~30℃で不活性溶媒(例えば、ベンゼン、トル チレン、n-ヘキサンなど)中で反応させることにより式 (VI)の化合物を得る。ここで、Yがエチレン基また はビニレン基の化合物(即ちYがY'である化合物)を 得るには式(V)の化合物を用い-78~0℃で、Yが エチニレン基の化合物を得るには式(V')の化合物を 用い0~30℃で反応させる。

【0021】(3)式(VI)の化合物を水素化ホウ素 カリウム、水素化ホウ素ナトリウム、リチウム トリシ アノボロヒドリド、リチウム トリsec-ブチルボロ ヒドリドなどの還元剤0.5~5当量を有機溶媒(例え 10 ば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、エチルア ルコール、メチルアルコールなど) 中、-78~40°C で反応させ、式(VII)および式(VII')の化合 物を得る。これらの式(VII)および式(VII') の化合物はカラムクロマトグラフィーなど通常用いられ る分離法にて精製することができる。

【0022】(4)式(VII)(または式(VI I') の化合物を、例えばメタンスルホニルクロリド あるいはp-トルエンスルホニルクロリド1~6当量を ピリジンなどの適当な溶媒中、必要に応じて0.8~6 20 当量の4-ジメチルアミノピリジン存在下、-20~4 O℃でメシル化あるいはトシル化した後、テトラーnー ブチルアンモニウムクロリド1~16当量でクロル化し 式(VIII)(または式(VIII'))の化合物 (Xは塩素原子)を得る。ここでブロム化、フッ素化も 通常の方法で行うことができる。例えば、ブロム化は、 1~10当量の四臭化炭素を用い、トリフェニルホスフ ィン1~10当量およびピリジン1~10当量の存在 下、アセトニトリル中反応させることにより得られる。 ルファートリフロリド (DAST) 5~20 当量を反応 させることにより得られる。

【0023】(5)式(VIII)(または式(VII I'))の化合物をフッ化水素酸、ピリジニウム ポリ ・ (ハイドロゲンフロリド)、塩酸などを用い通常行われ る条件にて、メタノール、エタノール、アセトニトリル あるいはこれらの混合溶媒または、これらと水との混合 溶媒中、水酸基の保護基であるtert-ブチルジメチ ルシリル基をはずし、式(I)において、ZがS(O) CH2およびS(O)2CH2以外であり、かつRが水素 原子以外の基である本発明に係わる式(Ia)(または 式(Ia'))のPG誘導体を得る。

【0024】(6)式(Ia)(または式(Ia')) の化合物を1~6当量の塩基を用い、通常加水分解に用 いられる溶媒中にて加水分解することにより、本発明に 係わる式(Ib)(または式(Ib'))のPG誘導体 を得る。塩基としては、水酸化リチウム、炭酸カリウム などが例示され、溶媒としては、アセトニトリル、アセ トン、メタノール、エタノール、水あるいはこれらの混 合溶媒などが例示される。

10 【0025】また、式(Ia)(または式(Ia')) の化合物をリン酸緩衝液、トリスー塩酸緩衝液などの緩 衝液中、必要に応じて有機溶媒(アセトン、メタノー ル、エタノールなどの水と混和するもの)を用いて酵素 と反応させることにより加水分解し、本発明に係わるP G誘導体、式(Ib)(または式(Ib'))を得る。 酵素としては、微生物が生産する酵素(例えば、キャン ディダ属、シュードモナス属に属する微生物が生産する 酵素)、動物の臓器から調製される酵素(例えば、ブタ 肝臓やブタ膵臓より調製される酵素) などであり、市販 の酵素で具体例を挙げると、リパーゼVII(シグマ社 製、キャンディダ属の微生物由来)、リパーゼAY(天 野製薬製、キャンディダ属の微生物由来)、リパーゼP S (天野製薬製、シュードモナス属の微生物由来)、リ パーゼMF(天野製薬製、シュードモナス属の微生物由 来)、PLE(シグマ社製、ブタ肝臓より調製)、リパ ーゼII(シグマ社製、ブタ膵臓より調製)、リポプロ テインリパーゼ(東京化成工業社製、ブタ膵臓より調

【0026】酵素の使用量は、酵素の力価および基質 [式(Ia)(または式(Ia'))の化合物]の量に 応じて適宜選択すればよいが、通常は基質の0.1~2 ○倍重量部である。反応温度は、25~50℃、好まし くは30~40℃である。

【0027】(7)式(Ia)(または式(Ia')) の化合物をメタ過ヨウ素酸ナトリウム、過酸化水素水、 過酢酸、m-クロロ過安息香酸、tert-ブチルヒド ロペルオキシドなどの酸化剤を用い、ジエチルエーテ ル、メタノール、エタノール、塩化メチレン、水あるい フッ素化は例えば、塩化メチレン中、ジエチルアミノサ 30 はこれらの混合溶媒中、-20~50℃で反応させ本発 明に係わる式(Ic)(または式(Ic'))のPG誘 導体を得る。

> 【0028】(8)式(Ic)(または式(Ic')) の化合物を上記(6)と同様に塩基を用い、通常加水分 解に用いられる溶媒中にて加水分解、あるいは酵素と反 応させる加水分解により本発明に係わる式(Id)(ま たは式(Id'))のPG誘導体が得られる。また、式 (Ib) (または式(Ib')) を用い上記(7)と同 様にして酸化することによっても本発明に係わる式(I d) (または式(Id'))のPG誘導体が得ることが できる。

【0029】なお、 α 鎖中のS(0)。は、P=1のと きは

[0030]

製) などである。

【化5】

を表し、P=2のときは

50 [0031]

1 1

【化6】

O -S--

を表す。

【0032】Itoらの方法 (J.Pharmacol.,99,13-14 (1990)) に従いウシ胎児気管由来細胞EBTr[NML-4]におけるcAMP産生促進作用を測定したところ、本発明の化合物は優れたcAMP産生促進作用を示 10 した。

【0033】本発明の化合物は、全身的または局所的に 経口または非経口的に慣用の投与剤型で投与することが できる。これらは、例えば、通常の方法により製造する ことができる錠剤、粉剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤、* *液剤、乳剤、懸濁剤等の形で経口投与することができる。静脈内投与の製剤としては、水性または非水性溶液剤、乳剤、懸濁剤、使用直前に注射溶媒に溶解して使用する固形製剤等を用いることができる。また、本発明の化合物は、α、βもしくはγーシクロデキストリンまたはメチル化シクロデキストリン等と包接化合物を形成させて製剤化することもできる。更に、その水性または非水性溶液剤、乳剤、懸濁剤等を注射等により投与することができる。投与量は年齢、体重等により異なるが、成人に対し1ng~1mg/日であり、これを1日1回ま

12

【0034】本発明に係る代表的な式(I)の化合物としては下記を挙げることができる。

【0035】

たは数回に分けて投与する。

【表1】

(7)

化合	物 X		Y	Z	n	P	R ¹	R³	8位	11位	12位	15位
1	ß - E	3 r	CH 2 CH 2	SCH :	3	0	シクロヘキシル	t – B u	α	α	β	α
2	α - B	3 r	CH 2 CH 2	SCH .	3	0	シクロヘキシル	t – Bu	β	₿.	α	α
3	β-0	Cl	CH.CH.	S(CH ₃).	2	0	シクロヘ" ンチル	19h	α	α	β	α
4	α'-0	Çl	CH 2 CH 2	S(CH:):	2	0	シクロヘ゜ンチル	1 1 1 1 1	ß	β	α	α
5	α -0	21	CH = CH 2	S (CH ₂) s	1	0	シクロヘキシルメチル	大手作	a	α	B	α
6	β-0	Cl	CH 2 CH 2	S(CH ₂) ₃	1	0	シクロヘキシルメチル	* ተ ከ	ß	ß	α	α
7	β - 0	CI	CH 2 CH 2	OCH.	3	0	シクロヘキシル	水素	α	α	β	α
8	α -0	cı	CH 2 CH 2	OCE .	8	0	シクロヘキシル	水素	β	β	œ	a .
9	β-0	21	CH 2 CH 2	CH 2 CH 2	3	0	シクロヘフ。チル	メチル	α	α	β	α
10	α -0	21	CH ₂ CH ₂	CH a CH a	3	0	シクロヘフ・チル	メチル	ß	β	α	α
11	β -0	21	CH 2 CH 2	(B) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水素	α	α	ß	Œ
12	α -0	C l	CH2CH2	(E) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水素	ß	β	a ,	α
1 3	F		· CH 2 CH 2	(Z) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水業	α	œ	ß	a
14	P		CH 2 CH 2	(Z) CH-CH	3	0	シクロヘキシル	水素	B	β	α	α
15	β -C	eı	CH 2 CH 2	C≡C	3	0	シクロヘキシル	水素	α	α	ß	α.
16	α -0	:1	CH2CH2	C≡C	3	0	シクロヘキシル	水業	ß	β	α	α
17	β -C	1	(E) CH=CH	SCH.	3	0	シクロヘキシル	メチル	α	α	ß	α
18	α -0	1	(E) CH=CH	SCH:	3	0	シクロヘキシル	大子及	₽	β	α	α
19	β-0	:1	(E) CH=CH	SCH:	3	0	シクロヘキシル	水素	а	α	β	œ
20	α -C	1	(E) CH=CH	SCH.	3	0	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α

【表2】

化合	物 X	1 3 Y	z	n	p	R ¹	R ²	8位	日位	19 <i>k</i> 7	15位
16 6	*# A	<u> </u>			ъ	K		0116	11177	1612	1012
21	β −C1	(B) CH=CH	SCH2	4	0	(S)-2-メチルヘキシル	水素	α	Œ	β	α
22	α-Cl	(E) CH=CH	SCH.	4	0	(S)-2-17h049h	水業	B	β	α	Œ
23	β-Cl	(E) CH=CH	S(0)CH ₂	-3	1	シクロヘキシル	メチル	œ	α	ß	a
24	α -C1	(E) CH=CH	\$ (0) CH ₂	3	1	シクロヘキシル	メチル	В	₿	α	α
25	β -C1	(E) CH=CH	S (0) 2 CH 2	3	2	シクロヘキシル	水素	α	α	B	α
26	a -Cl	(E) CH=CH	S (0) 2 CH 2	3	2	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α
27	β -C1	(E) CH=CH	S (CH2) 2	2	0	(R)-2, 6-DMHEP	并于	Œ	a	β	α
28	α -C1	(E) CH=CH	S (CH ₂) ₂	2	0	(R)-2, 6-DMHBP	1.F%	β	β	α	α
29	β -C1	(E) CH=CH	S (CH ₂) ₃	1	0	シクロヘキシル	1 f h	œ	a	B	α
30	a -Cl	(E) CH=CH	S (CH ₂) a	1	0	シクロヘキシル	አታ <i>ኩ</i>	ß	₿	α	α
31	β -C1	(E) CH=CH	OCH:	3	0	シクロヘキシか	i -Pr	œ	a	β	α
3 2	α -C1	(E) CH=CH	0 C H 2	3	0	シクロヘキシル	ji -Pr	В	β	α	a
33	β -C1	(E) CH=CH	0 C H 2	3	0	シクロヘキシル	水素	œ	a	β	α
34	a -C1	(E) CH=CH	OCH2	3	0	シクロヘキシル	水素	ß	ß	α	a
35	β -C1	(E) CH=CH	OCH =	4	0	(S)-1-Me-2-Hex	水素	OX.	а	β	a
36	a -C1	(E) CH=CH	OCH ₂	4	0	(S)-1-Me-2-Hex	水寨	β	β	α	a .
37	α -C1	(E) CH=CH	0 (CH ₂) ₂	2	0	シクロヘキシル	水素	α	a	β	α
38	B -C1	(E) CH=CH	0 (CH ₂) ₂	2	0	シクロヘキシル	水業	β	ß	α	а
39	B -C1	(E) CH=CH	0 (CH ₂) s	ı	0	シクロヘキシル	水素	ar	α	β	α
40	α -C1	(E) CH-CH	0 (CH ₂) 3	1	0	シクロヘキシル	水素	β	β	Or	α

【表3】

		15									
化合	物 X	Y	Z	m	р	R ¹	R ª	8位	11位	12位	16位
41	β -C1	(E) CH=CH	CH = CH =	3	0	シケロヘキシル	አ ቀይ .	α	α	β	a
42	α-Cl	(E) CH=CH	CH a CH a	3	0	シクロヘキシル	* f r	β	β	α	α
43	β −C1	(E) CH=CH	CH 2 CH 2	3	1	シクロヘキシル	1 7 1	α	a	₿	Œ
44	a -C1	(E) CH=CH	CH = CH =	3	1	シクロヘキシル	1 f f	ß	ß	α	a
45	B -CI	(E)CH=CH	CH 2 CH 2	3	2	シクロヘキシル	19%	α	α	β	α
46	α - <u></u> C1	(B) CH=CH	.CH 2 CH 2	3	2	シクロヘキシル	1 F N	β	В	a	a
47	β -C1	(B) CH=CH	CH 2 CH 1	3	0	୬ ታ ፬ላ ‡ ୬₽	水素	α	α	₿	α
48	a -Cl	(B) CH=CH	CH . CH .	3	0	シクロヘキシル	水素	β	В	α	α
49	β -C1	(E) CH=CH	CH 2 CH 2	4	0	シクロヘキシル	水素	a	α	β	œ
50	a -C1	(B) CH=CH	CH 2 CH 2	4	0	シクロヘキシル	水素	₿	β	α.	α
51	a -Br	(Z)CH=GH	CH . CH .	3	0	シクロヘキシル	ifk	α	α	ß	α
5 2	β −Br	(Z) CH-CH	CH 2 CH s	3	0	シクロヘキシン	ifh	β	β.	α	α
53	. β - Cl	(Z)CH=CH	CH 2 CH 2	3	0	シクロヘキシル	水素	æ	α	β	α
54	a -Cl	(I) CH=CH	CH 2 CH 2	3	0	シクロヘキシダ	水素	β	β	α.	Œ
5 5	β −C1	(E) CH=CH	(B) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水素	œ	α	β	æ
5 6	a -C1	(E) CH=CH	(B) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水業	β	β	α	a
57	β -C1	(E) CH=CH	(Z) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水素	α	α	β	α
58	a -Cl	(E) CH=CH	(Z) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α
\$ 9	β -C1	(E) CH=CE	C≡C	3	0	シクロヘキシル	水素	α	œ	β	α
60	α -C1	(E) CH=CH	C≡C	3	0	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α

【表4】

		1 7									
化合物	b X	Y	Z	1	P	R 1	R'	8位	11位	12位	15位
61	β -C1	C≣C	SCH 2	3	0	シタロヘキシル	አ <i>ቶ</i> አ	α	α	β	α
62	α -C1	C≡C	SCH:	3	0	シクロヘキシル	メチル	β	β	a	α
63	β -C1	C≡C	SCH 2	3	0	シタロヘキシ身	水素	α	α	ß	α
64	a -Cl	C≡C	SCH:	3	0	シクロヘキシル	水素	ß	β	α	α
65	β −C1	C≡C	S (0) CH ₂	3	1	シタロヘキシ身	сНез	α	α	β	α
66	α -C1	C≡C	S (0) CH ₂	3	1	シタロヘキシル	сНез	β	β	α	α
67	β −C1	C=C	S(0) 1CH2	3	2	シクロヘキシル	水素	α	α	ß	α
68	a -C1	C⊞C	S(0) 1 CH 2	8	2	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α
69	. β −C1	C≡C	S (CH1) 2	2	0	(R) -2-メチルヘキシル	17%	α	α	ß	α
70	a -C1	C = C	S (CH2)2	2	0	(R) -2-メチルヘキシル	メチル	β	β	a	ď
71	8 -C1	C≡C	S (CH2) 8	1	0	シクロヘキシ身	メチル	α	α	β	σ
72	a -C1	C≡C	s (e H 3) 2	1	0	シクロヘキシ身	オチル	β	β	α	α
73	β -C1	C≡C	0CH 2	3	0	シクロヘキシル	メチル	α	Œ	ß	α
74	α -C1	C≡C	OCH 2	3	0	シクロヘキシル	15%	ß	β	α	α
75	β -C1'	C≡C	OCH:	3	0	シクロヘキシル	水杂	α	a	β	α
76	a -c1	C=C	OCH 2	3	0	シクロヘキシル	水泵	β	β	α	α
77	β -C1	C≡C	OCH.	4	0	シクロヘキシル	水素	α	a	ß	α
78	a -C1	C≡C	OCH 2	4	0	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α
79	β -C1	C=C	0 (CH 1) 2	2	0	シクロヘキシル	水素	α	α	β	Œ
80	a -C1	C≡C	0 (CH 1) 2	2	0	シクロヘキシル	水菜	β	β	α	<u>α</u>

【表5】

		19							20		
化合	物 X	Y	Z	'n	p	R 1	R³	8位		12位	15位
81	β -C1	C=C	0 (CH ₂) 3	1	0	シクロヘキシル	水素	a	α	β	α
82	a -Cl	C≡C	O(CH2) 1	1	0	シクロヘキシル	水森	ß	В	α	α
83	β -C1	C≡C	CH . CH .	3	0	シクロヘキシル	ታ ታ ን ት	α	α	β	'α
84	α -C1	C≡C	CH 2 CH 2	3	0	シクロヘキシル	<u></u> ታታክ	β	β	a	α
85	B -C1	C≡C	CH 2 CH 2	3	1	シクロヘキシル	አ ታቡ	α	α	β	α
86	α -C1	C≡C	CH 2 CH 2	3	1	シクロヘキシル	メチカ	ß	ß	α	Œ
87	β -C1	C=C	CH 2 CH 2	3	2	シクロヘキシル	ጳታክ	α	α	β	α
88	a -C1	C = C	CH . CH .	3	2	シクロヘキシル	1 f B	В	B	α	α
89	β −C1	C=C	CH = CH =	2	0	シクロヘキシル	水素	α	æ	β	α
90	a -C1	C≅C	CH z CH z	2	0	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α
91	B-Cl	C=C	CH . CH .	3	0	シクロヘキシル	水素	а	α	β	β
92	α −Cl	C≡C	СН 2 СН 2	3	0	シクロヘキシル	水素	ß	B	α	ß
93	or -C1	C≡C	CH.CH.	4	0	シクロヘキシル	水素	a	α	β	α
94	8 -C1	C≡C	CH . CH .	4	0	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α
95	β -C1	C=C	CH : CH :	3	0	シクロヘキシル	水素	α	α	β	α
96	α -C1	C≡C	CB 2 CH 2	3	0	シクロヘキシル	水素	В	ß	α	α
97	β −C1	C≡C	(E) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水素	α	α	β	α
98	ar -Cl	C = C	(B) CH=CH	3	0	シクロヘキシル	水素	₿	β	Œ	α
99	β -C1	C≡C	C=C	3	0	シクロヘキシル	水素	α	α	β	α
100	α -C1	C=C	C≖C	8	0	シクロヘキシル	水素	β	β	α	α

(E) CH=CH:トランスピ ニレン、(Z) CH=CH:シスピ ニレン、t-Bu:tertープ チル、i-Pr:iso-プ ロピル 2, 6-DMHRP: 2, 6-ジメチル-5-ヘプテニル, 1-Me-2-Hex: 1-メチル-2-ヘキシニル, 8位: 7位 炭素原子と8 位炭素原子の結合,11位:11位炭素原子と水酸基の結合,15位:15位炭素原子と水酸

【発明の効果】本発明は、プロスタグランジンD2様の 疾患、心不全、高血圧などの循環器疾患および緑内障に 対して有用である。以下、本発明の効果を試験例および 実施例を挙げてより具体的に説明するが、本発明はこれ らの記載によってなんら制限されるものではない。な お、化合物の命名中、「16, 17, 18, 19, 20 ーペンタノル」の「ノル」とは、その位置の炭素鎖がな
 いことを意味する。

【0036】実施例1

基の結合

7-4ア-9-デオキシ-9 β -クロロ-16, 17, 18, 19, 20-ペンタノル-15-シクロヘキシル*50 ノキュープレート(0.25M、テトラヒドロフラン溶

*-PGF1α メチルエステル (化合物41) およびエ アゴニスト作用を示し、不眠症、腎疾患および虚血性心 40 ントー15ーエピー7ーチアー9ーデオキシー9βーク DD-16, 17, 18, 19, 20-4 > 9 / 1 > 15-シクロヘキシル-PGF1α メチルエステル (化 合物42)

> (1) (1E, 3S) - 1 - 3 - K - 3 - (tert - 1)ブチルジメチルシロキシ) -3-シクロヘキシル-1-プロペン(1.12g)をジエチルエーテル(11.8 m1)の溶解し、-78℃でtert-ブチルリチウム (1.54M、ペンタン溶液、3.57ml)を加え、 同温度にて1時間撹拌後、リチウム 2ーチエニルシア

拌の後、メチル 6-(4-tert-ブチルジメチル

シロキシー2ーオキソー5ーシクロペンテンー1ーイル チオ) ヘキサノエート (1.00g) のジエチルエーテ ル(10ml)を加え、撹拌しながら2.5時間かけて 室温まで昇温した。反応液をヘキサン(35ml)と飽 和塩化アンモニウム水溶液(50m1)の混合液に加 え、水層をヘキサン抽出した。有機層を合わせて飽和食 塩水で洗浄後乾燥、濃縮し、シリカゲルカラムクロマト グラフィー (展開溶媒; ヘキサン: 酢酸エチル=47: 3) により精製し、7ーチア-16, 17, 18, 1 9,20-ペンタノル-15-シクロヘキシル-PGE 1 メチルエステル 11,15-ビス(tert-ブ チルジメチルシリル エーテル) およびエントー15-エピー7ーチアー16, 17, 18, 19, 20ーペン タノル-15-シクロヘキシル-PGE1 メチルエス テル11,15-ビス(tert-ブチルジメチルシリ ル エーテル)の混合物(1.22g)を得た。 $[0037]^{1}H-NMR(CDC1_3, 200MHz)$ $\delta ppm; -0.02-0.09 (s, 12H), 0.$ 63-1.88 (m, 17H), 0.88 (s, 9 H), 0.89 and 0.90(2s, 9H), 2. 20-2. 92 (m, 6H), 2. 31 (t, J= 7. 5Hz, 2H), 3. 67(s, 3H), 3. 75 -3.90 (m, 1H), 3.95-4.19 (m, 1)H), 5. 37-5. 73 (m, 2H) IR (neat): 2930, 2855, 1746, 1 708, 1682, 1472, 1464, 1451, 1 362, 1252, 1170, 1148, 1110, 1 071, 1006, 970, 924, 900, 886, 837, 776, 670 cm⁻¹. 【0038】(2)(1)で得た化合物(1.22g) のテトラヒドロフラン (19.5ml)溶液に、-78 **℃でリチウム トリsec-ブチルボロヒドリド(1.** OM、テトラヒドロフラン溶液、2.3m1)を加え、 同温度で1時間撹拌した。 反応液をジエチルエーテル (50ml)と飽和塩化アンモニウム水溶液(50m 1)の混合液に加え、有機層を飽和塩化アンモニウム水 溶液、次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥、濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィ 40 H),2.31(t,J=7.5Hz,2H),2.5 - (展開溶媒: ヘキサン: 酢酸エチル=9:1~3: 2) で精製し、7-チア-16, 17, 18, 19, 2 0-ペンタノルー15-シクロヘキシルー $PGF_1α$ メチルエステル 11,15-ビス(tert-ブチル ジメチルシリルエーテル) およびエント-15-エピー 7-4ア-16, 17, 18, 19, 20-ペンタノル -15-シクロヘキシル-PGF1α メチルエステル・ 11,15-ビス(tert-ブチルジメチルシリル エーテル)の混合物(440mg)を得た。 $[0039]^{1}H-NMR(CDC1_{3}, 200MHz)$ 50

22 δ ppm; 0.02, 0.03 and 0.04(4 s, 12H), 0.72-1.94 (m, 17H),0.87, 0.89 and 0.90(3s, 18 H), 2. 08-2. 36 (m, 1H), 2. 31 (t, J=7.4Hz, 2H), 2.39-2.60(m, 3H), 2. 64-2. 81(m, 1H), 2. 96-3.23 (m, 1H), 3.67 (s, 3H),3. 74-4. 16 (m, 3H), 5. 28-5. 66 (m, 2H)IR (neat): 3470, 2930, 2854, 1 740, 1472, 1463, 1451, 1361, 1 256, 1202, 1174, 1116, 1068, 1 006, 971, 900, 873, 836, 776, 6 68 cm^{-1} .

【0040】(3)(2)で得た化合物(430mg) のピリジン(3.4m1)溶液に、0℃でメタンスルホ ニルクロリド(0.106m1)を加え、室温で3時間 撹拌した。これに、トルエン(3.4ml)を加えた 後、n-Bu4NC1(1.52g)を加え、45℃で 20 40時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶 液(40m1)を加え、ヘキサン抽出した。得られた有 機層を1N塩酸および飽和食塩水で洗浄した後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥、濃縮し、シリカゲルカラムクロ マトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン: 酢酸エチル=4 9:1)により精製して、7-チア-9-デオキシ-9 β -クロロー16, 17, 18, 19, 20-ペンタノ ルー15-シクロヘキシルーPGF1α メチルエステ ル 11, 15-(tert-ブチルジメチルシリルエーテル) およびエントー15-エピー7-チアー9-30 \vec{r} \vec 0-ペンタノルー15-シクロヘキシルー PGF_1 α メチルエステル 11,15-(tert-ブチルジメ チルシリル エーテル)の混合物 (351mg)を得

[0041] 1H-NMR (CDC13, 200MHz) δ ppm; 0. 01, 0. 03, 0. 04 and 0.07(4s, 12H), 0.73-1.88(m,17H), 0.87(s, 9H), 0.89 and 0.90(2s, 9H), 2.05-2.39(m, 3)5-2.75 (m, 2H), 2.78-2.94 (m,1H), 3.67(s, 3H), 3.74-3.88 (m, 1H), 4.01-4.34(m, 2H), 5.20-5.65(m, 2H)IR (neat): 2929, 2855, 2362, 1 740, 1472, 1463, 1384, 1361, 1 257, 1198, 1170, 1120, 1071, 1 006, 971, 900, 836, 776, 670, 4 $08 \, \text{cm}^{-1}$.

【0042】(4)(3)で得た化合物(341mg)

23

【0043】 $7-f\mathcal{P}-9-\overline{\mathcal{P}}$ オキシ $-9\beta-\rho$ ロロー16,17,18,19,20-ペンタノル-15-シクロヘキシル-PGF1 α メチルエステル 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$,200MHz) δ ppm;0.83-1.94(m,19H),2.12-2.40(m,5H),2.50-2.77(m,2H),2.97(dd,J=9.3,4.9Hz,1H),3.67(s,3H),3.82-3.93(m,1

H), 4. 05-4. 33 (m, 2H), 5. 51-

5. 79 (m, 2H)
IR (KBr): 3358, 2922, 2854, 23
62, 1737, 1436, 1376, 1324, 13
03, 1261, 1204, 1089, 1061, 10
35, 1005, 962, 893, 845, 736, 7
00, 609, 558 cm⁻¹.

> ¹H-NMR (CDC1₃, 200MHz) δ ppm; 0. 78-1. 95 (m, 19H), 2. 12-2. 4 0 (m, 5H), 2. 52-2. 82 (m, 2H), 3. 00 (dd, J=9. 1, 4. 9Hz, 1H), 3. 67 (s, 3H), 3. 83-3. 94 (m, 1 H), 4. 03-4. 33 (m, 2H), 5. 54-5. 80 (m, 2H)

IR (neat): 3400, 2924, 2853, 2 20 366, 1740, 1676, 1632, 1450, 1 262, 1203, 1175, 1084, 10066, 970, 892, 884 cm⁻¹.

フロントページの続き

(72)発明者 田中 英雄

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製 薬株式会社内

(72)発明者 小野 直哉

東京都豐島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内

(72) 発明者 八木 慎

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製 薬株式会社内

(72) 発明者 平野 仁美

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製 薬株式会社内

F ターム(参考) 4C086 AA01 AA03 DA02 DA04 MA04 NA14 ZA33 ZA36 ZA66 ZC12 4H006 AA01 AA03 AB20 UE12 UE14 UE16 UE31 UE32 UE52